(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. März 2002 (07.03.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/18370 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: 498/04, 491/10, 498/10, A61P 35/00
- C07D 403/12,
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/09535

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. August 2001 (18.08.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 42 061.3 26. August 2000 (26.08.2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mur für US): HIMMELSBACH, Frank [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 Mittelbiberach (DE). LANGKOPF, Eike [DE/DE]; Schloss 3, 88447 Warthausen (DE). JUNG, Birgit [DE/DE]; Mühlstrasse 23,55270 Schwabenhein (DE). BLECH, Stefan [DE/DE]; Müllerweg 9, 88447 Warthausen (DE). SOLCA, Flavio [CH/AT]; Fimbingergasse 1/9, A-1230 Wien (AT).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGEL-HEIM PHARMA KG; 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BB, CH, CY, DB, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PI, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: BICYCLIC HETEROCYCLES, MEDICAMENTS CONTAINING THESE COMPOUNDS, THEIR USE, AND METH-ODS FOR THE PRODUCTION THEREOF
- (54) Bezeichnung: BICYCLISCHE HETEROCYCLEN, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL, DE-REN VERWENDUNG UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG
- (57) Abstract: The invention relates to bicyclic heterocycles of general formula (I), in which R_s to R_c, A to E, and X are defined as referred to in Claim No. I, to their tautomers, their stereoisomers, and to their salts, particularly their physiologically compatible salts with inorganic or organic acids or bases, which have valuable pharmacological properties, in particular, an inhibitive effect on the signal transduction imparted by tyrosine kinases. The invention also relates to the use of said bicyclic heterocycles for treating diseases, especially tumor diseases, disorders of the lung and of the respiratory tract, and to the production thereof.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel (I), in der R_e bis R_e, A bis E und X wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signaltransduktion, deren Verwendung zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.



O 02/18370 A1

Bicyclische Heterocyclen, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung

5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signal-

transduktion, deren Verwendung zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.

In der obigen allgemeinen Formel I bedeutet

20

25

Ra ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_1 bis R_3 substituiert ist, wobei

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine Methyl-, Ethyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Ethoxy-, Amino-, Cyano-, Vinyl- oder Ethinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe oder

R₁ zusammen mit R₂, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NH-oder -CH=N-NH-Gruppe und

R, ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

10

 R_c ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

15

A eine 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, die jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein kann,

20 eine Ethinylengruppe, oder

eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Trifluormethylgruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe,

B ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe, eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methylgruppe, eine durch 1 bis 5 Fluoratome substituierte Ethylgruppe, eine C₁₋₄-Alkylcarbonyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminocarbonyl-, Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl- oder eine 4-(C₁₋₄-Alkyl)-Piperazinocarbonylgruppe, oder

eine durch den Rest R4 substituierte C1-4-Alkylgruppe, wobei

R₄ eine C_{1-4} -Alkoxygruppe,

WO 02/18370

- 3 -

PCT/EP01/09535

eine durch 2 C₁₋₄-Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine C₁₋₄-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

10

15

5

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder $N-(C_{1-2}-Alkyl)$ -iminogruppe ersetzt ist, oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe darstellt,

C eine C_{1-6} -Alkylengruppe, eine $-O-C_{1-6}$ -alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest D verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes D verknüpft sein kann, und

D eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, in der

30

25

E eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke darstellt,

35

eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, in der

10

15

. 20

25

30

35

F eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-NR₅-, -O-CO-CH₂-O-CO-CO-

 R_5 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe bedeutet,

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen jeweils die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, wobei F wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung oder in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist.

eine Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe, in denen zwei vicinale Wasserstoffatome durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-NR₅- oder -O-CO-CH₂-O-Brücke ersetzt sind, wobei R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist und die Heteroatome der vorstehend erwähnten Brücken nicht an die 2- oder 5-Stellung des Pyrrolidinoringes und nicht an die 2- oder 6-Stellung des Piperidinoringes gebunden sind,

eine Piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazinogruppe, in denen ein Wasserstoffatom in 2-Stellung zusammen mit einem Wasser-

stoffatom in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke ersetzt sind,

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine
gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CO-O-CH₂CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind,
wobei jeweils das linke Ende der vorstehend erwähnten Brücken
an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine durch den Rest R_6 substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

- R₆ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuranyl-, 2-0xo-tetrahydropyranyl-, 2-0xo-1,4-dioxanyl- oder 2-0xo-4-(C₁₋₄-alkyl)-morpholinylgruppe darstellt,
- eine in 3-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine in 3- oder 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe

 25 substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, wobei
 die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine an einem Ringkohlenstoffatom durch R_6 substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazinogruppe, in denen R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine in 4-Stellung durch den Rest R_{γ} substituierte Piperazino-oder Homopiperazinogruppe, in denen

R, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-te-

trahydrofuran-4-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

- eine in 3-Stellung durch eine (R_sNR_7) -, R_7O -, R_7S -, R_7SO oder R_7SO_2 -Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei R_s und R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind.
- eine in 3- oder 4-Stellung durch eine (R_sNR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO
 oder R₇SO₂-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R₅ und R₇ wie vorstehend erwähnt definiert
 sind,
- eine durch eine R₆-C₁₋₄-alkyl-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkyl-, R₇O-C₁₋₄-al
 kyl-, R₇S-C₁₋₄-alkyl-, R₇SO-C₁₋₄-alkyl-, R₇SO₂-C₁₋₄-alkyl- oder

 (R₅NR₇)-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder

 Hexahydroazepinogruppe, in denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind,
- eine in 3-Stellung durch eine R₆-CO-NR₄-, R₆-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇S-C₁₋₄-al-kylen-CONR₅-, R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₆-C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2
 - 25 C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO- oder R₇SO₂-Gruppe substituiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann, in denen
- 30 R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und
 - Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Imino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-imino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe darstellt.
 - eine in 3- oder 4-Stellung durch eine R_6 -CO-N R_5 -, R_6 -C $_{1-4}$ -al-kylen-CON R_5 -, (R_5NR_7) -C $_{1-4}$ -alkylen-CON R_5 -, R_7 O-C $_{1-4}$ -alkylen-CON R_5 -,

 R_7S-C_{1-4} -alkylen- $CONR_5$ -, R_7SO-C_{1-4} -alkylen- $CONR_5$ -, $R_7SO_2-C_{1-4}$ -alkylen- $CONR_5$ -, R_6-C_{1-4} -alkylen- $CONR_5$ -, R_6-C_{1-4} -alkylen-Y- oder C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist, der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R_5NR_7) -, R_7O -, R_7S -, R_7SO - oder R_7SO_2 -Gruppe substituiert ist, wobei R_5 bis R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

10

· 15

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6-C_{1-4} -alkyl-, $(R_5NR_7)-C_{1-4}$ -alkyl-, R_7O-C_{1-4} -alkyl-, R_7S-C_{1-4} -alkyl-, R_7SO-C_{1-4} -al-kyl-, $R_7SO_2-C_{1-4}$ -alkyl- oder R_5NR_7 -CO-Gruppe substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazino-gruppe, in denen R_5 bis R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine R_6-C_{1-4} -alkyl-, R_6-C_{0-} , R_6-C_{1-4} -alkylen-CO-, $(R_5NR_7)-C_{1-4}$ -alkylen-CO-, R_7O-C_{1-4} -alkylen-CO-, R_7S-C_{1-4} -alkylen-CO- oder $R_7SO_2-C_{1-4}$ -alkylen-: CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen R_5 bis R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

- eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte

 25 Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen die C₂₋₄-Alkylgruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-,
 R₇SO- oder R₇SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei R₅ und R₇ wie
 vorstehend erwähnt definiert sind,
- eine durch eine 2-0xo-morpholino-C₁₋₄-alkylgruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine in 3-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab

Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte 4- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-piperazino- oder 4- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-homopiperazinogruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in 20 denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 1-Stellung durch den Rest R₇, durch eine R₆-C₁₋₄-alkyl-,

R₆-CO-, R₆-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇SO-C₁₋₄-alkylen-CO-,
R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-COGruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in
denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der

2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen
substituiert sein kann,

eine in 1-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkylgruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in denen der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R_5NR_7) -, R_7O -, R_7S -, R_7SO -, R_7SO - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei R_5 und R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch den Rest R₇, durch
eine R₆-C₁₋₄-alkyl-, R₆-CO-, R₆-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇S-C₁₋₄-alkylen-CO-,
R₇SO-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidin3-yl-NR₅-, Piperidin-3-yl-NR₅- oder Piperidin-4-yl-NR₅-Gruppe,
in denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert ist und der
2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen
substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe

substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₅-, Piperidin-3-yl-NR₅- oder
Piperidin-4-yl-NR₅-Gruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils
ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO-, R₇SO₂- oder
2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei R₅ und R, wie
vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil

25 durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine $\rm R_6-C_{1-4}-alkylen-NR_5-Gruppe,$ in der $\rm R_5$ und $\rm R_6$ wie vorstehend erwähnt definiert sind, oder

eine C₂₋₄-Alkyl-NR₄-Gruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO-, R₇SO₂- oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei R₅ und R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine durch den Rest R_8 oder durch den Rest R_8 und eine C_{1-4} -Alkylgruppe substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei

35

R₈ eine C₃₋₄-Alkyl-, Hydroxy-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxy-C₁₋₄-al-kyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-amino-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidino-C₁₋₄-al-kyl-, Piperidino-C₁₋₄-alkyl-, Morpholino-C₁₋₄-alkyl-,

5 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfanyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfonyl-...

C₁₋₄-alkyl-, Cyan-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-,

Pyrrolidinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Piperidinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Morpholinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl- oder eine

4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinocarbonyl-C₁₋₄-alkylgruppe darstellt,

eine durch zwei Reste R_8 substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl.15 Gruppe, wobei R_8 wie vorstehend erwähnt definiert ist und die beiden Reste R_8 gleich oder verschieden sein können,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte - (CH₂)_m-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂-CH₂-, -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei

m die Zahl 2, 3, 4, 5 oder 6 und

Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder C₁₋₄-Alkylimino-Gruppe darstellen,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der ein Wasserstoffatom in 5-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 6-Stellung durch eine -(CH₂)_n-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂- oder -CH₂-CH₂-Y-CH₂- Brücke ersetzt ist, wobei

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und n die Zahl 2, 3 oder 4 darstellt,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, die durch R, mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und

R, ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-2} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-2} -Alkoxygruppe darstellt, oder

zwei Reste R_9 , sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C_{3-4} -Alkylen-, Methylendioxyoder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

.15 R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-, 3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

20 R_c ein Wasserstoffatom,

X ein Stickstoffatom,

A eine 1,2-Vinylen- oder Ethinylengruppe,

. 25

. 30

35

10

B ein Wasserstoffatom,

C eine -0-CH₂CH₂-, -0-CH₂CH₂CH₂- oder -0-CH₂CH₂CH₂- Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest D verknüpft ist, und

D eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,

. 10

. 15

25

35

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist, wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine R₆S-Gruppe substituiert ist, wobei

R₆ eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetra-20 hydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-Oxotetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist,

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine .

30 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

eine 2-0xo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxymethyloder Methoxyethylgruppe substituiert ist,

eine 2-0xo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH2CH2CH2CH2-, -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

5

Besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

Ra ein Wasserstoffatom,

10

R_b eine 1-Phenylethyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

R_c ein Wasserstoffatom,

15 X ein Stickstoffatom,

A eine 1,2-Vinylengruppe,

B ein Wasserstoffatom,

20

C eine -O-CH₂CH₂-, -O-CH₂CH₂CH₂- oder -O-CH₂CH₂CH₂CH₂- Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest D verknüpft ist, und

Deine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-0xotetrahydrofuran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydrofuran-5-ylcarbonyl-Gruppe substituiert ist, bedeuten,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

30

Beispielsweise seien folgende besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I erwähnt:

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(2-oxo-tetrahy35 drofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin,

- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-te-trahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-6-[(vi-nylcarbonyl)amino]-chinazolin,
- 5 (3) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofu-ran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin und
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetra-10 hydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

- Die Verbindungen der allgemeinen Formel I lassen sich beispielsweise nach folgendem Verfahren herstellen:
 - a. Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

.20

in der

 $R_{\rm a}$ bis $R_{\rm c}$, C, D und und X wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

25

$$Z_1 - CO - A - B$$
 , (III)

in der

A und B wie eingangs erwähnt definiert sind und Z₁ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, z.B. ein Chloroder Bromatom, oder eine Hydroxygruppe darstellt.

Die Umsetzung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Acetonitril, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Methylenchlorid/Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen -80 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -60 und 80°C, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III, in der $\mathbf{Z_{i'}}$ eine 10 Austrittsgruppe darstellt, wird die Umsetzung gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Acetonitril, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Methylenchlorid/Tetrahydrofuran oder Dioxan zweckmäßigerweise in Gegenwart einer tertiären organischen 15 Base wie Triethylamin, Pyridin, 2-Dimethylaminopyridin oder N-Ethyl-diisopropylamin (Hunig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, oder in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Natronlauge zweckmäßigerweise bei Tempe-20 raturen zwischen -80 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -60 und 80°C, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III, in der $\mathbf{Z_i}$ eine Hydroxygruppe darstellt, wird die Umsetzung vorzugsweise in 25 Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, Hexamethyldisilazan, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid oder 1-Hydroxy-benztriazol und 30 gegebenenfalls zusätzlich in Gegenwart von 4-Dimethylaminopyridin, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Chlorbenzol, 35 Dimethylsulfoxid, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie 4-Dimethylaminopyridin bei Temperaturen zwischen -80 und

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 16 -

150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -60 und 80°C, durchgeführt.

Die Umsetzung wird jedoch besonders vorteilhaft mit Acrylsäure und Acrylsäurechlorid in Gegenwart von Triethylamin durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy- oder
Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen
geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten
werden.

10

. .

. 20

25

. 30

35

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die 15 Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxygruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyran-ylgruppe und

als Schutzreste für eine Iminogruppe die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Di-ethoxybenzylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem: wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Essigsäure/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder aprotisch, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 100°C.

15

. 30

. :

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsaureethylester oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen zwischen 20 und 60°C, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar. Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.Butyl- oder tert.Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Jodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan, Methanol oder Diethylether.

20 Die Abspaltung eines Trifluoracetylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Salzsäure gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 und 120°C oder durch Behandlung mit Natronlauge gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C. 25

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden. $^{\sharp}$

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, 35 die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe

Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971)) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalischchemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

٠.

10

.. 15

. 20

25

5

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsaure oder Dibenzoylweinsaure, Di-o-Tolylweinsaure, Apfelsaure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+) - oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in 30 ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwe-.35 felsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis III sind teilweise literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I bis IX).

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch den Epidermal Growth Factor-Rezeptor (EGF-R) vermittelte Signaltransduktion, wobei diese beispielsweise durch eine Inhibition der Ligandenbindung, der Rezeptordimerisierung oder der Tyrosinkinase: selbst bewirkt werden kann. Außerdem ist es möglich, daß die Signalübertragung an weiter abwärtsliegenden Komponenten blockiert wird.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

: 20

· 15

5

10

Die Hemmung der EGF-R vermittelten Signalübertragung kann z.B. mit Zellen nachgewiesen werden, die humanen EGF-R exprimieren und deren Überleben und Proliferation von Stimulierung durch EGF bzw. TGF-alpha abhängt. Hier wurde eine Interleukin
3-(IL-3) abhängige Zellinie murinen Ursprungs verwendet, die derart genetisch verändert wurde, daß sie funktionellen humanen EGF-R exprimiert. Die Proliferation dieser F/L-HERc genannten Zellen kann daher entweder durch murines IL-3 oder durch EGF stimuliert werden (siehe von Rüden, T. et al. in

EMBO J. Z, 2749-2756 (1988) und Pierce, J. H. et al. in

Science 239, 628-631 (1988)).

Als Ausgangsmaterial für die F/L-HERc Zellen diente die Zelllinie FDC-P1, deren Herstellung von Dexter, T. M. et al. in J.

Exp. Med. 152, 1036-1047 (1980) beschrieben wurde. Alternativ
können aber auch andere Wachstumsfaktor-abhängige Zellen verwendet werden (siehe beispielsweise Pierce, J. H. et al. in

٠:,

Science 232, 628-631 (1988), Shibuya, H. et al. in Cell 70, 57-67 (1992) und Alexander, W. S. et al. in EMBO J. 10, 3683-3691 (1991)). Zur Expression der humanen EGF-R cDNA (siehe Ullrich, A. et al. in Nature 309, 418-425 (1984)) wurden rekombinante Retroviren verwendet, wie in von Rüden, T. et al., EMBO J. 7, 2749-2756 (1988) beschrieben, mit dem Unterschied, daß zur Expression der EGF-R cDNA der retrovirale Vektor LXSN (siehe Miller, A. D. et al. in BioTechniques 7, 980-990 (1989)) eingesetzt wurde und als Verpackungszelle die Limie GP+E86 (siehe Markowitz, D. et al. in J. Virol. 62, 1120-1124 (1988)) diente.

Der Test wurde wie folgt durchgeführt:

F/L-HERc Zellen wurden in RPMI/1640 Medium (BioWhittaker), :.15 supplementiert mit 10 % foetalem Rinderserum (FCS, Boehringer Mannheim), 2 mM Glutamin (BioWhittaker), Standardantibiotika und 20 ng/ml humanem EGF (Promega), bei 37°C und 5% CO2 kultiviert. Zur Untersuchung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurden 1,5 x 10⁴ Zellen pro Ver-20 tiefung in Triplikaten in 96-Loch-Platten in obigem Medium (200 μ l) kultiviert, wobei die Proliferation der Zellen entweder mit EGF (20 ng/ml) oder murinem IL-3 stimuliert wurde. Als Quelle für IL-3 dienten Kulturüberstände der Zellinie X63/0 mIL-3 (siehe Karasuyama, H. et al.in Eur. J. Immunol. :25 18, 97-104 (1988)). Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in 100% Dimethylsulfoxid (DMSO) gelöst und in verschiedenen Verdünnungen den Kulturen zugefügt, wobei die maximale DMSO Konzentration 1% betrug. Die Kulturen wurden für 48 Stunden [•]30 bei 37°C inkubiert.

Zur Bestimmung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde die relative Zellzahl mit dem Cell
Titer 96TM AQueous Non-Radioactive Cell Proliferation Assay
(Promega) in O.D. Einheiten gemessen. Die relative Zellzahl
wurde in Prozent der Kontrolle (F/LHERC Zellen ohne Inhibitor)
berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Prolifera-

tion der Zellen zu 50% hemmt (IC_{50}), abgeleitet. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Verbindung	Hemmung der EGF-abhängigen
(Beispiel Nr.)	Proliferation IC ₅₀ [nM]
1(2)	12

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I hemmen somit die Signaltransduktion durch Tyrosinkinasen, wie am Beispiel des humanen EGF-Rezeptors gezeigt wurde, und sind daher nützlich zur Behandlung pathophysiologischer Prozesse, die durch Überfunktion von Tyrosinkinasen hervorgerufen werden. Das sind z.B. benigne oder maligne Tumoren, insbesondere Tumoren epithelialen und neuroepithelialen Ursprungs, Metastasierung sowie die abnorme Proliferation vaskulärer Endothelzellen (Neoangiogenese).

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch nützlich zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge, die mit einer vermehrten oder veränderten Schleimproduktion einhergehen, die durch Stimulation von Tyrosinkinasen hervorgerufen wird, wie z.B. bei entzündlichen Erkrankungen der Atemwege wie chronische Bronchitis, chronisch obstruktive Bronchitis, Asthma, Bronchiektasien, allergische oder nichtallergische Rhinitis oder Sinusitis, zystische Fibrose, cl-Antitrypsin-Mangel, oder bei Husten, Lungenemphysem, Lungenfibrose und hyperreaktiven Atemwegen.

Die Verbindungen sind auch geeignet für die Behandlung von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes und der Gallengänge und
-blase, die mit einer gestörten Aktivität der Tyrosinkinäsen
einhergehen, wie sie z.B. bei chronisch entzündlichen Veränderungen zu finden sind, wie Cholezystitis, M. Crohn, Colitis
ulcerosa, und Geschwüren im Magen-Darm-Trakt oder wie sie bei
Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes, die mit einer vermehrten

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 22 -

Sekretion einhergehen, vorkommen, wie M. Ménétrier, sezernierende Adenome und Proteinverlustsyndrome,

desweiteren zur Behandlung von Nasenpolypen sowie von Polypen des Gastrointestinaltraktes unterschiedlicher Genese wie z.B. villöse oder adenomatöse Polypen des Dickdarms, aber auch von Polypen bei familiärer Polyposis coli, bei Darmpolypen im Rahmen des Gardner-Syndroms, bei Polypen im gesamten Magen-Darm-Trakt bei Peutz-Jeghers-Syndrom, bei entzündlichen Pseudopolypen, bei juvenilen Polypen, bei Colitis cystica profunda und bei Pneumatosis cystoides intestinales.

Außerdem können die Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren physiologisch verträglichen Salze zur Behandlung von Nierenerkrankungen, insbesondere bei zystischen Veränderungen wie bei Zystennieren, zur Behandlung von Nierenzysten, die idiopathischer Genese sein können oder im Rahmen von Syndromen auftreten wie z.B. bei der tuberöser Sklerose, bei dem von-Hippel-Lindau-Syndrom, bei der Nephronophthisis und Markschwammniere sowie anderer Krankheiten verwendet werden, die durch aberrante Funktion von Tyrosinkinasen verursacht werden, wie z.B. epidermaler Hyperproliferation (Psoriasis), inflammatorischer Prozesse, Erkrankungen des Immunsystems, Hyperproliferation hämatopoetischer Zellen etc.

25

30

35

.:15

٠,٠

. 20

Auf Grund ihrer biologischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen pharmakologisch wirksamen Verbindungen angewendet werden, beispielsweise in der Tumortherapie in Monotherapie oder in Kombination mit anderen Anti-Tumor Therapeutika, beispielsweise in Kombination mit Topoisomerase-Inhibitoren (z.B. Etoposide), Mitoseinhibitoren (z.B. Vinblastin), mit Nukleinsäuren interagierenden Verbindungen (z.B. cis-Platin, Cyclophosphamid, Adriamycin), Hormon-Antagonisten (z.B. Tamoxifen), Inhibitoren metabolischer Prozesse (z.B. 5-FU etc.), Zytokinen (z.B. Interferonen), Antikörpern etc. Für die Behandlung von Atemwegserkrankungen können diese Verbindungen allein oder in

Α:

:8

Kombination mit anderen Atemwegstherapeutika, wie z.B. sekretolytisch, broncholytisch und/oder entzündungshemmend wirksamen Substanzen angewendet werden. Für die Behandlung von Erkrankungen im Bereich des Magen-Darm-Traktes können diese Verbindungen ebenfalls alleine oder in Kombination mit Motilitäts- oder Sekretions-beeinflussenden oder entzündungshemmenden Substanzen gegeben werden. Diese Kombinationen können entweder simultan oder sequentiell verabreicht werden.

Die Anwendung dieser Verbindungen entweder alleine oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen kann intravenös, subkutan, intramuskulär, intrarektal, intraperitoneal, intranasal, durch Inhalation oder transdermal oder oral erfolgen, wobei zur Inhalation insbesondere Aerosolformulierungen geeignet sind.

15

. 20

25

Bei der pharmazeutischen Anwendung werden die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Regel bei warmblütigen Wirbeltieren,
insbesondere beim Menschen, in Dosierungen von 0,01-100 mg/kg
Körpergewicht, vorzugsweise bei 0,1-15 mg/kg verwendet. Zur
Verabreichung werden diese mit einem oder mehreren üblichen
inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit
Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure,
Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Stearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie
Hartfett oder deren geeigneten Gemischen in übliche galenische
Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen, Lösungen, Sprays oder Zäpfchen eingearbeitet.

30

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung näher erläutern ohne diese zu beschränken:

35 Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel I

- 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(2-oxotetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yll-propyloxy}-chinazolin 610 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-nitro-7-{3-[4-(2oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin und 268 mg Eisenpulver werden in 22 ml Ethanol suspendiert und zum Sieden erhitzt. Dann werden 0.76 ml Eisessig und 0.50 ml Wasser zugegeben. Innerhalb weniger Minuten entsteht eine klare braune Lösung und nach einer Stunde ist die Reduktion beendet. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch ein-·10 geengt. Der Rückstand wird mit Methylenchlorid verrührt, mit wenigen Brocken Eis versetzt und mit 1 ml 15N Natronlauge · alkalisch gestellt. Die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit Methylenchlorid/Methanol (95:5) extrahiert. Die vereinten or-15 ganischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der harzartige Rückstand wird durch Verrühren mit tert.Butylmethylether zur Kristallisation gebracht. Der gelbliche Feststoff wird abgesaugt und im Vakuum getrocknet. ٠
- 20 Ausbeute: 437 mg (76 % der Theorie),

 R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0:1)

 Massenspektrum (ESI*): m/z = 515, 517 [M+H]*
- 25 Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten: ...
 - (1) 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-chinazolin
- R_t-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 529, 531 [M+H]*
- (2) 6-Amino-4-[(R)-(1-phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-te35 trahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
 R_t-Wert: 0.36 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 25 **-**

Massenspektrum (ESI*): m/z = 477 [M+H]*

(3) 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
R_f-Wert: 0.29 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
Massenspektrum (ESI*): m/z = 501, 503 [M+H]*

Beispiel II

10

. 5

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-nitro-7-{3-[4-(2-oxotetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yll-propyloxy}-chinazolin 1.10 q 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl) amino]-7-(3-methansulfonyloxy-propyloxy)-6-nitro-chinazolin und 2.33 g 4-Piperazin-1-yldihydro-furan-2-on x 2 Trifluoressigsäure in 25 ml Acetonitril 15 werden mit 360 mg Natriumiodid und 1.63 g Kaliumcarbonat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird etwa zwei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung werden die anorganischen Salze abfiltriert und mit Essigester und Methylenchlorid/Methanol nachgewaschen. Das Filtrat wird eingeengt und der Eindampf-20 rückstand in Methylenchlorid/Methanol aufgenommen. Die Lösung wird mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der gelbe, harzartige Rückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol/konzentrierter, wäßriger Ammoniaklösung (95:4:1) chromatographiert. Man erhält die Titelverbindung als gelben Feststoff. Ausbeute: 625 mg (49 % der Theorie), R,-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 545, 547 [M+H] $^{+}$ 30

Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten: '

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(tert.butyloxy-35 carbonyl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-nitro-chinazolin R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

10

٠.

15

. .

٠;

.25

.

- (2) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(tert.butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-nitro-chinazolin R_f -Wert: 0.20 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI'): m/z = 521 [M-H]
- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetra-hydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-nitro-chinazolin
 R_f-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI): m/z = 529, 531 [M-H]-
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(tert.-butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-6-nitro-chinazolin
- R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 561, 563 [M+H]⁺
- (5): 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{4-[4-(tert.20 butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-butyloxy}-6-nitro-chinazolin
 R_f-Wert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 597, 599 [M+Na]*

Beispiel III

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-methansulfonyloxy-pro-pyloxy)-6-nitro-chinazolin

Zu 4.60 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-hydroxy-pro-pyloxy)-6-nitro-chinazolin und 4.29 ml Diisopropylethylamin in 150 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur unter Rühren 0.96 ml Methansulfonsäurechlorid getropft. Das Reaktionsgemisch wird etwa 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, dann werden nochmals 0.1 ml Methansulfonsäurechlorid zugegeben:

Nach etwa einer Stunde ist die Umsetzung vollständig und die trübe Reaktionslösung wird mit Eiswasser versetzt. Es fällt ein dicker, gelblicher Niederschlag aus, welcher abgesaugt,

mit wenig Methylenchlorid und Wasser gewaschen und im Exsikkator getrocknet wird.

Ausbeute: 5.06 g (92 % der Theorie),

R_r-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

5 Massenspektrum (ESI'): m/z = 469, 471 [M-H]

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-methansulfonyloxy10 ethoxy)-6-nitro-chinazolin
 R_t-Wert: 0.53 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
 Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 455, 457 [M-H]⁻
- 15 (2) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-(2-methansulfonyloxy-eth-oxy)-6-nitro-chinazolin

 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

 Massenspektrum (ESI): m/z = 431 [M-H]
- 20 (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(4-methansulfonyloxy-butyloxy)-6-nitro-chinazolin

 R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

 Massenspektrum (ESI): m/z = 483, 485 [M-H]

25 Beispiel IV

- 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-hydroxy-propyloxy)-6-nitro-chinazolin
- Zu⁻¹21.30 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(tetra-
- hydropyran-2-yloxy)-propyloxy]-6-nitro-chinazolin (Rohprodukt aus Beispiel V) in 200 ml Methanol werden 3.00 ml konzentrierte Salzsäure getropft. Dabei fällt ein gelber Niederschlag aus. Die Suspension wird noch etwa 3.5 Stunden bei 50°C gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Methanol am Rotationsver-
- dampfer im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird mit Essigester und etwas Eiswasser versetzt und mit Natronlauge alkalisch gestellt. Die organische Phase wird mit Wasser und ge-

sättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen und bleibt über Nacht bei Raumtemperatur stehen, wobei ein gelber Niederschlag ausfällt. Dieser wird abgesaugt, mit Essigester nachgewaschen und getrocknet. Das Filtrat wird eingeengt und der Bindampfrückstand aus Essigester umkristallisiert. Die so erhaltenen Kristalle werden mit dem zuvor abgesaugten Niederschlag vereinigt und nochmals aus Essigester umkristallisiert. Man erhält das gewünschte Produkt in Form von schwach gelblichen Kristallen.

10 Ausbeute: 4.60 g (40 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 224-227°C

Massenspektrum (ESI'): m/z = 391, 393 [M-H]

Analog Beispiel IV werden folgende Verbindungen erhalten:

15

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-hydroxy-ethoxy)-6-nitro-chinazolin

 R_f -Wert: 0.46 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

- ,20 Massenspektrum (ESI): m/z = 377, $379 \cdot [M-H]$
 - (2) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-(2-hydroxy-ethoxy)-6-ni-tro-chinazolin
 Schmelzpunkt: 192-194°C

OF Magazine Land

- 25 Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 353 [M-H]
 - (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(4-hydroxy-butyloxy)-6-nitro-chinazolin

R_f-Wert: 0.25 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

Massenspektrum (ESI): m/z = 405, 407 [M-H]

Beispiel V

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(tetrahydropyran-2-yl-oxy)-propyloxyl-6-nitro-chinazolin
14.50 g 3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-propan-1-ol in 120 ml Tetrahydrofuran werden portionsweise mit Natriumhydrid (60%ig in

Mineralöl) 2.40 g versetzt. Das Reaktionsgemisch wird etwa:15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend werden unter Eisbad-Kühlung 10.10 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7fluor-6-nitro-chinazolin zugegeben und mit 20 ml Tetrahydrofuran nachgespült. Das Reaktionsgemisch färbt sich schlagartig dunkelrot und das Eisbad wird entfernt. Nach etwa 2.5 Stunden werden insgesamt nochmals 500 mg Natriumhydrid in zwei Por-. tionen zugegeben und das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird die dunkle Reak-10 tionslösung auf ca. 400 ml Eiswasser gegossen, mit tert. Butylmethylether und Essigester versetzt und mit Zitronensäure neutral gestellt. Die organische Phase wird abgetrennt und eingeengt. Man erhält 21.30 g eines braunen Öls, welches ohne weitere Reinigung der Schutzgruppenabspaltung (siehe Beispiel: IV) unterzogen wird.

 R_r -Wert: 0.37 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 475, 477 [M-H]⁻

Analog Beispiel V werden folgende Verbindungen erhalten:

20

15

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[2-(tetrahydropyran-2-yloxy) -ethoxy] -6-nitro-chinazolin R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:2) Massenspektrum (ESI'): m/z = 461, 463 [M-H]

25

(2) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-[2-(tetrahydropyran-2-yloxy) -ethoxy] -6-nitro-chinazolin R_f-Wert: 0.12 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI $^-$): m/z = 437 [M-H] $^-$

30

(3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[4-(tetrahydropyran-2yloxy)-butyloxy]-6-nitro-chinazolin R_f-Wert: 0.31 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI'): m/z = 489, 491 [M-H]

35

Beispiel VI

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-tetra-hydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-6-nitro-chinazolin

Zu 320 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-6-nitro-chinazolin in 4 ml N,N-Dimethylformamid werden 93 mg (S)-(+)-5-Oxo-tetrahydrofuran-2-carbonsäure und 176 μl Triethylamin gegeben. Anschließend wird das Reaktionsgemisch mit 230 mg (Benzotriazol-1-yl)-N,N,N,N,-tetramethyl-uronium-tetrafluoroborat versetzt und vier Stunden bei Raum-

- temperatur gerührt. Zur Aufarbeitung werden etwa 20 ml Eiswasser zugegeben. Der dabei entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser und tert. Butylmethylether nachgewaschen und im Exsikkator getrocknet. Das ockerfarbene, feste Rohprodukt wird ohne weiter Reinigung weiter umgesetzt.
- 15 Ausbeute: 330 mg (82 % der Theorie), $R_f\text{-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)}$

Analog Beispiel VI werden folgende Verbindungen erhalten:

20

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-6-nitro-chinazolin
- $R_{\rm f}$ -Wert: 0.48 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
- wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 573, 575 [M+H]*
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(4-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-butyloxy)-630 nitro-chinazolin

 R_f -Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI): m/z = 585, 587 [M-H]

- 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[2-(piperazin-1-yl)-eth-oxyl-6-nitro-chinazolin
- 780 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(tert.butyl-oxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-nitro-chinazolin in
- 10 ml Methylenchlorid werden mit 2.00 ml Trifluoressigsäure versetzt. Die gelbe Reaktionslösung wird eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt und dann über Nacht stehengelassen. Am nächsten Morgen wird das Reaktionsgemisch eingeengt, mit ca. 20 ml Wasser versetzt und mit konzentrierter Ammoniaklösung
- alkalisch gestellt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser und tert. Butylmethylether nachgewaschen. Der gelbliche Feststoff wird in Methylenchlorid/Methanol (5:1) aufgenommen. Die Lösung wird mit 2 N Natronlauge gewaschen. Die wässrige Phase wird mit insgesamt 400 ml Methylenchlo-
- rid/Methanol (5:1) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gereinigt, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird mit tert.Butylmethylether verrieben, abgesaugt und im Exsikkator getrocknet.
- 20 Ausbeute: 680 mg (5 % der Theorie),
 R_f-Wert: 0.15 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
 Massenspektrum (ESI'): m/z = 445, 447 [M-H]
- 25 Analog Beispiel VII werden folgende Verbindungen erhalten:
 - (1) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-[2-(piperazin-1-yl)-eth-oxy]-6-nitro-chinazolin
- R_r -Wert: 0.12 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-30 te, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 421 [M-H]
- (2) 4-(Piperazin-1-yl)-dihydro-furan-2-on x 2 Trifluoressigsäure (Die Reaktionslösung wird ohne wäßrige Aufarbeitung ein-35 geengt.)
 - R_f -Wert: 0.09 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 171 [M+H] $^{+}$

- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(piperazin-1-yl)-propyloxy]-6-nitro-chinazolin
- 5 R_f -Wert: 0.18 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 461, 463 [M+H]⁺
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[4-(piperazin-1-yl)10 butyloxy]-6-nitro-chinazolin
 R_t-Wert: 0.20 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 475, 477 [M+H]*
- 15 Beispiel VIII

: •

- 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-nitro-chinazolin 1.99 g 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-[2-(piperazin-1-yl)-
- ethoxy]-6-nitro-chinazolin werden in 10 ml Methanol gelöst und mit 376 μl (5H)-Furan-2-on versetzt. Das Reaktionsgemisch wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Dann werden nochmals 35 μl (5H)-Furan-2-on zugegeben. Nach weiteren 1.5 Stunden Rühren bei Raumtemperatur ist die Umsetzung vollständig. Die
- braune Reaktionslösung wird eingeengt und über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (95:5 bis 93:7) als Laufmittel chromatographiert. Man erhält die Titelverbindung als gelblichen Feststoff.

Ausbeute: 1.71 g (72 % der Theorie),

R₁-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 505 [M-H]⁻

Analog Beispiel VIII wird folgende Verbindung erhalten:

....

- (1) 4-(4-tert.Butyloxy-piperazin-1-yl)-dihydro-furan-2-on (Die Reaktion wird in Methylenchlorid durchgeführt.)

 R_f-Wert: 0.54 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)

 Massenspektrum (ESI*): m/z = 293 [M+Na]*
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{4-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-butyloxy}-6-nitro-chinazolin
- R_t-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 559, 561 [M+H]*

Beispiel IX

15

4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)aminol-6-nitro-7-fluor-chinazolin
Zu 108.8 g 4-Chlor-6-nitro-7-fluor-chinazolin in 800 ml Methylenchlorid wird eine Lösung aus 74 ml (R)-1-Phenyl-ethylamin in 100 ml Dioxan unter Eisbad-Kühlung getropft. Das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird es mit Wasser ausgeschüttelt. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Petrolether/Essigester (1:1) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute 52.90 g (35 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 203°C
Massenspektrum (ESI*): m/z = 313 [M+H]*

Beispiel X

30

6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)chinazolin

Die Substanz wird in 75 % Ausbeute durch Hydrierung von 4-[(3-35 Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-6-

WO 02/18370

- 34 -

PCT/EP01/09535

nitro-chinazolin in Tetrahydrofuran in Gegenwart von RaneyNickel in einer Parr-Apparatur bei einem
Wasserstoffpartialdruck von 50 psi erhalten.
R_f-Wert: 0.44 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.

5 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
Massenspektrum (ESI'): m/z = 541, 543 [M-H]⁻

Analog Beispiel X werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{4-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-butyloxy}-chinazolin
 R_i-Wert: 0.24 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 529, 531 [M+H]*
 - (2) 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(4-{4-[(S)-(2-constant)drofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-butyloxy)- chinazolin

 R_{t} -Wert: 0.35 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.

20 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 579, 581 [M+Na]*

Herstellung der Endverbindungen:

25 Beispiel 1

15

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(2-oxo-tetrahydro-furan-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin

30 Eine Mischung aus 166 mg Acrylsäure und 0.77 ml Triethylamin in 10 ml Tetrahydrofuran wird im Trockeneis/Aceton-Kühlbad auf -50°C abgekühlt und mit einer Lösung aus 175 μl Acrylsäure-chlorid in 4 ml Tetrahydrofuran versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 45 Minuten bei dieser Temperatur gerührt. Anschließend wird eine Lösung aus 427 mg 6-Amino-4-[(3-chlor-4-fluor-phenyl) amino]-7-{3-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin in 10 ml Tetrahydrofuran innerhalb

von 20 Minuten zugetropft. Nun läßt man das Reaktionsgemisch langsam auf 0°C erwärmen und rührt bei dieser Temperatur, bis die Umsetzung vollständig ist. Anschließend wird mit Eiswasser versetzt, wobei sich ein zäher Niederschlag bildet. Dieser wird mehrmals gründlich mit Essigester/Methanol extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das gelbliche, harzartige Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (95:5) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 148 mg (31 % der Theorie),

R_t-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI): m/z = 567, 569 [M-H]

15

. .

10

Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-te-trahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-6-[(vi-nylcarbonyl)amino]-chinazolin
 R_i-Wert: 0.46 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI): m/z = 581, 583 [M-H]
- 25 (2) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]chinazolin (Die Reaktion wird nur mit Acrylsäurechlorid in
 Methylenchlorid in Gegenwart von Triethylamin durchgeführt.)
 R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
 Massenspektrum (ESI'): m/z = 529 [M-H]⁻
- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetra-hydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin (Die Reaktion wird mit Acrylsäure und Isobutylchloroformiat in Gegenwart von Triethylamin in Tetrahydrofuran durchgeführt.)

10

 R_t -Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1) Massenspektrum (ESI'): m/z = 553, 555 [M-H]

- 5 (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-6[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
 R_t-Wert: 0.26 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 597, 599 [M+H]*
 - (5) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{4-[4-(2-oxotetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-butyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin R_f-Wert: 0.28 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
- wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 583, 585 [M+H]*
- (6) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(4-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-butyloxy)-620 [(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
 R_t-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz.
 wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 611, 613 [M+H]*
- Analog den vorstehenden Beispielen und anderen literaturbekannten Verfahren können folgende Verbindungen hergestellt werden:
- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(2-oxo-tetra-30 hydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(4-{2-[(2-oxo-te-trahydrofuran-3-yl)sulfanyl]-ethyl}-piperazin-1-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin

WO 02/18370

20

PCT/EP01/09535

- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[1-(2-oxo-tetrahy-drofuran-4-yl)-piperidin-4-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin

- 37 -

- 5 (4) 4-[(3-Brom-phenyl)amino]-7-{3-[1-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperidin-4-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (5) 4-[(3-Methyl-phenyl)amino]-7-{3-[1-(2-oxo-tetrahydrofuran-10 4-yl)-piperidin-4-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]chinazolin
- (6) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(3-oxo-perhydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
 - (7) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(1-oxo-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbo-nyl)amino]-chinazolin
 - (8) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(2-oxa-3-oxo-8-aza-spiro[4.5]dec-8-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-china-zolin
- 25 (9) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (10) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(1,4-dioxa-2-oxo-30 9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (11) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(4-methyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-6-[(vinyl-35 carbonyl)amino]-chinazolin

- . (12) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(2-oxo-morpho-lin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- 5 (13) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-6-[(vinyl-carbonyl)amino]-chinazolin
- (14) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)methyl]-piperidin-1-yl}-propyloxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
- (15) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(3-{4-[(2-oxo-tetra-hydrofuran-3-yl)sulfanyl]-piperidin-1-yl}-propyloxy)-6-[(vi-nylcarbonyl)amino]-chinazolin
 - (16) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(6-methoxymethyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin
 - (17) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[6-(2-methoxy-ethyl)-2-oxo-morpholin-4-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin
- 25 (18) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-[3-(1,9-dioxa-2-oxo-4-aza-spiro[5.5]undecan-4-yl)-propyloxy]-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin

Beispiel 2

30

20

Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

1 Dragéekern enthält:
Wirksubstanz 75,0 mg
35 Calciumphosphat 93,0 mg
Maisstärke 35,5 mg
Polyvinylpyrrolidon 10,0 mg

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

· - 39 -

Hydroxypropylmethylcellulose 15,0 mg
Magnesiumstearat 1.5 mg
230,0 mg

5 Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte
der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer
Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser:von
ca. 13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit
der restlichen Menge Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

Kerngewicht: 230 mg

Stempel: 9 mm, gewölbt

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

Dragéegewicht: 245 mg.

25

. 1.0

15

.. 1 ...

Beispiel 3

Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

30 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

	*** * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
	Wirksubstanz	100,0 mg
	Milchzucker	80,0 mg
	Maisstärke	34,0 mg
35	Polyvinylpyrrolidon	4,0 mg
	Magnesiumstearat	_2.0 mg
		220.0 mg

Herstellungverfahren:

Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten ver-

10 arbeitet.

Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser: 10 mm, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe.

15 Beispiel 4

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

•	Wirksubstanz	150,0 mg
•	Milchzucker pulv.	89,0 mg
	Maisstärke	40,0 mg
	Kolloide Kieselgelsäure	10,0 mg
25	Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
	Magnesiumstearat	1.0 mg

Herstellung:

30

20

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

300,0 mg

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt. WO 02/18370

- 41 -

Tablettengewicht: 300 mg

Stempel:

10 mm, flach

Beispiel 5

5

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

1 Kapsel enthält:.

,	Wirkstoff	•	. 150,0 mg
10	Maisstärke getr.	ca.	180,0 mg
	Milchzucker pulv.	ca.	87,0 mg
	Magnesiumstearat	•	3.0_mg
		ca.	420,0 mg

15 Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein Sieb von 0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

20 Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

25 Beispiel 6

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

1 Zäpfchen enthält:

30	Wirkstoff	150,0 mg
	Polyäthylenglykol 1500	550,0 mg
	Polyāthylenglykol 6000	460,0 mg
	Polyoxyäthylensorbitanmonostearat	. 840.0 mg
		2 000.0 mg

35

Herstellung:

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

5 Beispiel 7

Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

100 ml Suspension enthalten:

10	Wirkstoff .		1,	00 g
	Carboxymethylcellulose-Na-Salz		0,	10 g
	p-Hydroxybenzoesäuremethyleste	r	0,	05 g
	p-Hydroxybenzoesäurepropyleste	r	0,	01 g
	Rohrzucker		10,	00 g
15	Glycerin		5,	00 g
	Sorbitlösung 70%ig		20,	00 g
	Aroma		ο,	30 g
	Wasser dest. a	d	100	ml

20 Herstellung:

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

30

Beispiel 8

Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

35 Zusammensetzung:

Wirkstoff 0,01N Salzsäure s.q.

10,0 mg

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 43 -

Aqua bidest

ad

2,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01N HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

Beispiel 9

.10

Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirkstoff

50,0 mg

15 0,01N Salzsäure s.g.

Aqua bidest

ad 10,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01N HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

Beispiel 10

25

Kapseln zur Pulverinhalation mit 5 mg Wirksubstanz

1 Kapsel enthält:

30 Wirksubstanz 5,0 mg
Lactose für Inhalationszwecke 15,0 mg
20,0 mg

Herstellung:

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 44 -

Die Wirksubstanz wird mit Lactose für Inhalationszwecke gemischt. Die Mischung wird auf einer Kapselmaschine in Kapseln (Gewicht der Leerkapsel ca. 50 mg) abgefüllt.

Kapselgewicht: 70,0 mg

·5 Kapselgröße: 3

Beispiel 11

Inhalationslösung für Handvernebler mit 2,5 mg Wirksubstanz.

10

1 Hub enthält:

Wirksubstanz 2,500 mg
Benzalkoniumchlorid 0,001 mg

15 1N-Salzsäure q.s.

Ethanol/Wasser (50/50) ad 15,000 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz und Benzalkoniumchlorid werden in Ethanol/Wasser (50/50) gelöst. Der pH-Wert der Lösung wird mit
1N-Salzsäure eingestellt. Die eingestellte Lösung wird
filtriert und in für den Handvernebler geeignete Behälter
(Kartuschen) abgefüllt.

25 Füllmasse des Behälters: 4,5 g

Patentansprüche

1. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

in der

10 Ra ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_1 bis R_3 substituiert ist, wobei

15

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine Methyl-, Ethyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Ethoxy-, Amino-,
Cyano-, Vinyl- oder Ethinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe oder

 R_1 zusammen mit R_2 , sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NH-oder -CH=N-NH-Gruppe und

30

25

R₃ ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom,

R_c ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

X eine durch eine Cyanogruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

5 A eine 1,1- oder 1,2-Vinylengruppe, die jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen oder durch eine Trifluormethylgruppe substituiert sein kann,

eine Ethinylengruppe, oder

10

eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Trifluormethylgruppe substituierte 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe,

B ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe, eine durch 1
bis 3 Fluoratome substituierte Methylgruppe, eine durch 1 bis
5 Fluoratome substituierte Ethylgruppe, eine C₁₋₄-Alkylcarbonyl-, Carboxy-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-, Aminocarbonyl-, C₁₋₄-Alkylaminocarbonyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminocarbonyl-, Pyrrolidinocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl- oder eine
20 4-(C₁₋₄-Alkyl)-Piperazinocarbonylgruppe, oder

eine durch den Rest R4 substituierte C1-4-Alkylgruppe, wobei

 R_4 eine C_{1-4} -Alkoxygruppe,

25

30

eine durch 2 C₁₋₄-Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine C₁₋₄-Alkoxy- oder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

35

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder $N-(C_{1-2}-Alkyl)$ -iminogruppe ersetzt ist, oder

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe darstellt,

10

5

C eine C_{1-6} -Alkylengruppe, eine $-O-C_{1-6}$ -alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest D verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes D verknüpft sein kann, und

15

30

D eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, in der

E eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke darstellt,

eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 25 3-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, in der

F eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-NR₅-, -O-CO-CH₂-O-CO-CH

 R_s ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe bedeutet,

30

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist,

- eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen jeweils die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, wobei F wie vorstehend erwähnt definiert ist,
- eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung oder in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist.
- eine Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe, in denen zwei vicinale Wasserstoffatome durch eine gegebenenfalls durch eine
 oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-,
 -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-NR₅- oder
 -O-CO-CH₂-O-Brücke ersetzt sind, wobei R₅ wie vorstehend erwähnt definiert ist und die Heteroatome der vorstehend erwähnten Brücken nicht an die 2- oder 5-Stellung des Pyrrolidinoringes und nicht an die 2- oder 6-Stellung des Piperidinoringes gebunden sind,
- eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen ein Wasserstoffatom in 2-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke ersetzt sind,
 - eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CO-O-CH₂CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehend erwähnten Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

. 5

20

30

÷ .

eine durch den Rest R₆ substituierte Pyrrolidino-, Piperidinooder Hexahydroazepinogruppe, in denen

 R_6 eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-tetrahydrofuranyl-, 2-Oxo-tetrahydropyranyl-, 2-Oxo-1,4-dioxanyl- oder 2-Oxo-4-(C_{1-4} -alkyl)-morpholinylgruppe darstellt,

eine in 3-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch R_6 substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazino- gruppe, in denen R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine in 4-Stellung durch den Rest R, substituierte Piperazinooder Homopiperazinogruppe, in denen

R, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-4-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xotetrahydropyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine in 3-Stellung durch eine (R_5NR_7) -, R_7O -, R_7S -, R_7SO - oder R_7SO_2 -Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei R_5 und R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SOoder R₇SO₂-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R_{s} und R_{t} wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine durch eine R₆-C₁₋₄-alkyl-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkyl-, R₇O-C₁₋₄-alkyl-, R₇S-C₁₋₄-alkyl-, R₇SO-C₁₋₄-alkyl-, R₇SO₂-C₁₋₄-alkyl- oder (R₅NR₇)-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 3-Stellung durch eine R₆-CO-NR₄-, R₆-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇S-C₁₋₄-al-kylen-CONR₅-, R₇SO-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₆-C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO- oder R₇SO₂-Gruppe substituiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann, in denen

20 R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und

Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Imino-, $N-(C_{1-4}-Alkyl)$ -imino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe darstellt,

25

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine R₆-CO-NR₅-, R₆-C₁₋₄-al-kylen-CONR₅-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇S-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₇SO₂-C₁₋₄-al-kylen-CONR₅-, R₇SO₂-C₁₋₄-al-kylen-CONR₅-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CONR₅-, R₆-C₁₋₄-al-kylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist, der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann und der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-, R₇SO- oder R₇SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

35

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R_6-C_{1-4} -alkyl-, $(R_5NR_7)-C_{1-4}$ -alkyl-, R_7O-C_{1-4} -alkyl-, R_7S-C_{1-4} -alkyl-, R_7SO-C_{1-4} -alkyl- oder R_5NR_7 -CO-Gruppe substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazino- gruppe, in denen R_5 bis R_7 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine R_6-C_{1-4} -alkyl-, R_6-C_0 -, R_6-C_{1-4} -alkylen-CO-, $(R_5NR_7)-C_{1-4}$ -alkylen-CO-, R_7O-C_{1-4} -alkylen-CO-,

- 10 R₇S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇SO-C₁₋₄-alkylen-CO- oder R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind,
- eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte
 Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen die C₂₋₄-Alkylgruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-,
 R₇SO- oder R₇SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei R₅ und R₇ wie
 vorstehend erwähnt definiert sind,
- eine durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylgruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine in 3-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C_{2-4} -Alkyl-teil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-0xo-morpholinogruppe substituiert ist,

10

; ;

.15 ··.

35

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine 2-0xo-morpholino- C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte 4- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-piperazino- oder 4- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-homopiperazinogruppe, in denen der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 1-Stellung durch den Rest R₇, durch eine R₆-C₁₋₄-alkyl-,

20: R₆-CO-, R₆-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₅NR₇)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₇SO-C₁₋₄-alkylen-CO-,
R₇SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-0xo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-COGruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in
denen R₅ bis R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der

25 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen
substituiert sein kann,

eine in 1-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in denen der C₂₋₄-Alkyl30 teil jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₇)-, R₇O-, R₇S-,
R₇SO-, R₇SO₂- oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,
wobei R₅ und R₇ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der
2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen
substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch den Rest R_7 , durch eine $R_6-C_{1-4}-alkyl-$, R_6-CO- , $R_6-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $(R_5NR_7)-C_{1-4}-al-$

..10

25

kylen-CO-, R_7O-C_{1-4} -alkylen-CO-, R_7S-C_{1-4} -alkylen-CO-, R_7SO-C_{1-4} -alkylen-CO-, $R_7SO_2-C_{1-4}$ -alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₅-, Piperidin-3-yl-NR₅- oder Piperidin-4-yl-NR₅-Gruppe, in denen R₅ bis R, wie vorstehend erwähnt definiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C1.2-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch eine C2.4-Alkylgruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NRs-, Piperidin-3-yl-NRs- oder Piperidin-4-yl-NR₅-Gruppe, in denen der C2.4-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R₅NR₂)-, R₅O-, R₅S-, R₅SO-, R₅SO₂- oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei Rs und R, wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-0xo-morpholinoteil 15 durch eine oder zwei C1-2-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine R_6-C_{1-4} -alkylen-N R_5 -Gruppe, in der R_5 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind, oder

20 eine C2-4-Alkyl-NR4-Gruppe, in denen der C2-4-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R_5NR_7) -, R_7O -, R_7S -, R_7SO -, R_7SO_2 - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei R, und R, wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C1-2-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine durch den Rest R, oder durch den Rest R, und eine C1-4-Alkylgruppe substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei.

 R_8 eine C_{3-4} -Alkyl-, Hydroxy- C_{1-4} -alkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- C_{1-4} -al-30 kyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-amino-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidino-C₁₋₄-alkyl-, Piperidino-C₁₋₄-alkyl-, Morpholino-C₁₋₄-alkyl-, 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfanyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfonyl- C_{1-4} -alkyl-, C_{1-4} -alkyl-, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl- C_{1-4} -alkyl-, 35 Aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkyl-aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidinocarbonyl-C1-4-alkyl-, Piperidinocarbonyl-C1-4-alkyl-, Morpho-

25

linocarbonyl- C_{1-4} -alkyl- oder eine 4- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-piperazino-carbonyl- C_{1-4} -alkylgruppe darstellt,

eine durch zwei Reste R_{θ} substituierte 2-0xo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei R_{θ} wie vorstehend erwähnt definiert ist und die beiden Reste R_{θ} gleich oder verschieden sein können,

eine 2-0xo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine gegebenenfalls

durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -(CH₂)_m-,
-CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂-CH₂-, -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂- oder
-CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂- Brücke ersetzt sind, wobei

m die Zahl 2, 3, 4, 5 oder 6 und

Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder C₁₋₄-Alkylimino-Gruppe darstellen,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der ein Wasserstoffatom in 5-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 6-Stellung 20 durch eine - (CH₂)_n-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂CH₂- oder -CH₂-CH₂-Y-CH₂- Brücke ersetzt ist, wobei

> Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und n die Zahl 2, 3 oder 4 darstellt,

bedeuten, wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, die durch R,

mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten 30 gleich oder verschieden sein können und

 R_9 ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-2} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-2} -Alkoxygruppe darstellt, oder

zwei Reste R₉, sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C₃₋₄-Alkylen-, Methylendioxy-oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

2. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-,
10 3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

R_c ein Wasserstoffatom,

X ein Stickstoffatom,

. 15

A eine 1,2-Vinylen- oder Ethinylengruppe,

B ein Wasserstoffatom,

- C eine -O-CH₂CH₂-, -O-CH₂CH₂CH₂- oder -O-CH₂CH₂CH₂- Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest D verknüpft ist, und
 - D eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,
- eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine
 -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei
 jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,
- eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist,

wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist.

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine R₆S-Gruppe substituiert ist, wobei

10

 R_6 eine 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-0xo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-15 tetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-0xo-tetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist,

20

30

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxymethyloder Methoxyethylgruppe substituiert ist,

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

35 3. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

5 R_c ein Wasserstoffatom,

X ein Stickstoffatom,

A eine 1,2-Vinylengruppe,

10

15

B ein Wasserstoffatom,

C eine -O-CH₂CH₂-, -O-CH₂CH₂CH₂- oder -O-CH₂CH₂CH₂- Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest D verknüpft ist, und

D eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-5-ylcarbonyl-Gruppe substituiert ist, bedeuten,

20

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

4. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1:

25

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{3-[4-(2-oxo-tetrahy-drofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin,
- 30 (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-te-trahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin,
- (3) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofu-ran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)amino]-chinazolin und

WO 02/18370 PCT/EP01/09535

- 58 -

- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-{2-[4-(2-oxo-tetra-hydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-6-[(vinylcarbonyl)-amino]-chinazolin,
- 5 deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.
 - 5. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.

10

6. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 5 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

15

20

- 7. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von benignen oder malignen Tumoren, zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge, zur Behandlung von Polypen, von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes, der Gallengänge und -blase sowie der Niere und der Haut geeignet ist.
- 8. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch
- 25 6, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 9. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der

Ra bis Re, C, D und und X wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_1 - CO - A - B$$
 , (III)

in der

15

10 A und B wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, Z₁ eine Austrittsgruppe darstellt, umgesetzt wird und

erforderlichenfalls ein bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen verwendeter Schutzrest wieder abgespalten wird und/oder

gewünschtenfalls eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre .

20 Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträgliche Salze übergeführt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No

PCT/LY 01/09535

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D403/12 C07D498/04 C07D491	/10 C07D498/10 A6	1P35/00
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification (IPC)	cation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification sy	tion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the field	is searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms u	sed)
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Dat	a	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
	WO 98 13354 A (LOHMANN JEAN JACQ; HENNEQUIN LAURENT FRANCOIS AND 2 April 1998 (1998-04-02) page 45, line 23 -page 45, line 1-16; examples 1-76	(FR);)	1-9
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Palent family members are list	led in annex.
Special cat	egories of cited documents :	"T" later document published after the	international filing date
conside	nt defining the general state of the art which is not gred to be of particular relevance ocument but published on or after the international	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or invention "X" document of particular relevance; the	rith the application but theory underlying the
filing da	ate at which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or can involve an inventive step when the	not be considered to
which is	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	e claimed invention
	nt relenting to an oral disctosure, use, exhibition or	document is combined with one or ments, such combination being ob-	more other such docu-
'P' docume	nt published prior to the international filling date but an the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same pate	
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international	search report
14	November 2001	21/11/2001	
Name and m	alling address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Schmid A	
		Schmid, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

monformation on patent family members

International Application No
PCT/LP 01/09535

Patent document cited in search report		Publication date	•	Patent family member(s)	Publication date
WO 9813354	Α	02-04-1998	AU	729968 B2	15-02-2001
			AU	4561397 A	17-04-1998
•			BR	9711302 A	17-08-1999
			CN	1231662 A	13-10-1999
			CZ	9901039 A3	16-06-1999
			ΕP	0929530 A1	21-07-1999
			WO	9813354 A1	02-04-1998
			JP	2001500891 T	23-01-2001
			NO	991422 A	24-03-1999
			PL	332385 A1	13-09-1999
			SK	38999 A3	08-10-1999
			TR	9900674 T2	21-07-1999
			ĤŨ	9902850 A2	28-04-2000

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 01/09535

Continuation of Field I.2

Claim No. 1 (in part)

The specification C2-C4-alkyl-NR4 group for "D" on Page No. 53 is incomprehensible since partially instable groups (e.g. C2-C4-alkyl-N-O-alkyl, etc.) arise when taking group R4 into consideration.

The applicant is therefore advised that patent claims or sections of patent claims laid to inventions for which no international search report was drafted normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). Similar to the authority entrusted with the task of carrying out the international preliminary examination, the EPO also does not generally carry out a preliminary examination of subject matter for which no search has been conducted. This is also valid in the case when the patent claims have been amended after receipt of the international search report (PCT Article 19), or in the case when the applicant submits new patent claims pursuant to the procedure in accordance with PCT Chapter II.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/09535

A. KLASS IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D403/12 C07D498/04 C07D491	/10 CO7D498/10 A61P	35/00
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Ki	assifikation und der iPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikallonssystem und Klassifikalionssymt CO7D A61P	oole)	
Recherchle	te aber nicht zum Mindestprüfsloff gehörende Veröffentlichungen, s	oweil diese unter die recherchlerien Gebiete	tallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Dat	a	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		-
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	WO 98 13354 A (LOHMANN JEAN JACO); HENNEQUIN LAURENT FRANCOIS AND 2. April 1998 (1998-04-02) Seite 45, Zeile 23 -Seite 45, Ze Ansprüche 1-16; Beispiele 1-76	(FR);)	1 -9
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nitmen	X Slehe Anhang Patentfamilie	
A Verötter aber ni *E* älteres I; Anmek *L* Verötten schelnt andare soll odt ausgeli *O* Verötter ehn Be *P* Verötten dem be	illichung, die sich auf eine mitndliche Offenbarung, nurzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht titchung, die vor dem Internationalen Anmettedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf eintretrischer i ausju- werden, wenn die Veröffenlüchung mit Veröffenlüchungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann i *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden bung, die beanspruchte Erlindung hung nicht als neu oder auf chtel werden bung die beanspruchte Erlindung eit berühend betrachtel einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
	bschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Rec	therchenberichts
	November 2001	21/11/2001	4
Name und P	ostanschriñ der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340–3016	Bevolimächligter Bedlensteter Schmid, A	·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentrichten, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 01/09535

im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamille	Veröffentlichung
WO 9813354 A	02-04-1998	AU 729968 B2 AU 4561397 A BR 9711302 A CN 1231662 A CZ 9901039 A3 EP 0929530 A1 WO 9813354 A1 JP 2001500891 T NO 991422 A PL 332385 A1 SK 38999 A3 TR 9900674 T2 HU 9902850 A2	17-04-1998 17-08-1999 13-10-1999 16-06-1999 1 21-07-1999 1 02-04-1998 23-01-2001 24-03-1999 13-09-1999 2 21-07-1999

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 1(teilweise)

Die Spezifikation C2-C4-Alkyl-NR4-Gruppe für "D" auf Seite 53 ist nicht nachvollziehbar, da unter Berücksichtigung der Gruppe R4 teilweise instabile Gruppen entstehen (z.B. C2-C4-Alkyl-N-O-Alkyl, etc.)

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.